PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-299109

(43)Date of publication of application: 24.10.2000

(51)Int.CI.

HO1M 4/62 HO1M 4/04 H01M 10/40

(21)Application number: 11-107958 (22) Date of filing:

15.04.1999

(71)Applicant: NIPPON ZEON CO LTD

(72)Inventor: MAEDA KOICHIRO

KANZAKI ATSUHIRO YAMAMOTO AKIHISA

(54) BINDER COMPOSITION FOR ELECTRODE FOR LITHIUM ION SECONDARY BATTERY AND ITS LITIL IZATION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a binder for a negative electrode for a lithium ion secondary battery for manufacturing an electrode used for a battery with excellent charging and discharging properties at a high temperature and a low temperature.

SOLUTION: This binder composition comprises a polymer having a structure unit (a) derived from ethylenic unsaturated carboxyl acid ester monomer, a structure unit (b) derived from ethylenic unsaturated carboxyl acid monomer, a structure unit (c) derived from conjugated diene monomer, a structure unit (d) derived from aromatic vinyl monomer, and a structure unit (e) derived from ethylenic unsaturated nitrile monomer, wherein the polymer contains the structure unit (d) of 20-40 wt.%, the structure unit (e) of 1-8 wt.%, and the total of the structure units (c) and (d) of 70-80 wt.% to the total weight of the structure units (a)-(e). The binder composition is a dispersion dispersed with the polymer in a dispersion medium with a boiling point of between 80° C and 350° C at a normal atmospheric pressure. The dispersion does not substantially contain fluorinecontaining resin.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

Date of extinction of right

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

10/40

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出願公開番号 特開2000-299109 (P2000-299109A)

5H029

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 11 頁)

10/40

(21)出顧番号	特顧平11-107958	(71)出額人	000229117
			日本ゼオン株式会社
(22)出順日	平成11年4月15日(1999.4.15)		東京都千代田区丸の内2丁目6番1号
		(72)発明者	前田 耕一郎
			神奈川県川崎市川崎区夜光一丁目2番1号
			日本ゼオン株式会社総合開発センター内
		(72)発明者	神崎 敦浩
			神奈川県川崎市川崎区夜光一丁目2番1号
			日本ゼオン株式会社総合開発センター内
		(72)発明者	山本 陽久
			東京都千代田区丸の内二丁目6番1号 日
			本ゼオン株式会社内
			最終質に続く

(54) [発明の名称] リチウムイオン二次電池電極用パインダー組成物及びその利用

(57) 【要約】

【課題】 高温及び低温での充放電特性に優れた電池を 与える電極製造用のリチウム二次電池用負極パインダー を得る。

【解決手段】 のエチレン性不疑和カルボン酸エステル モノマー由来の構造単位(c)、 芳香族ピニルモノマー由来の ・ 水が酸モノマー由来の構造単位(b)、 共校シエンモノ マー由来の構造単位(c)、 芳香族ピニルモノマー由来 の構造単位(d)、 及びエ・レ性不競和上りルモノ マー由来の構造単位(e)を有し、構造単位(a) ~ (e) の合計に対する精造単位(d) 及び(e)の割合 がモイぞれ 20~4 0 重量を近 1~8 重量 ※ 構造単 位(c)と(d)の合計が70~80重重をあるポリ マーが、 の常圧での流点が80℃以上350℃以下の分 数媒に分散された分散体であり、かつの当迄分散体は含 フッ素相間を実質的に含有しないものであることを特徴 とするリチウムイオン二次電池電極用バインダー組成 物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ①エチレン性不飽和カルボン酸エステル モノマー由来の構造単位(a)、エチレン性不飽和カル ボン酸モノマー中来の構造単位(b) 共役ジェンモノ マー由来の構造単位(c)、芳香族ピニルモノマー由来 の構造単位(d)、及びエチレン性不飽和ニトリルモノ マー由来の構造単位 (e) を有し、構造単位 (a)~ (e) の合計に対する構造単位(d)及び(e)の割合 がそれぞれ20~40重量%及び1~8重量%、構造単 位(c)と(d)の合計が70~80重量%であるポリ マーが、

②常圧での沸点が

80℃以上

350℃以下の分 散媒に分散された分散体であり、かつ(3)当該分散体は含 フッ素樹脂を実質的に含有しないものであることを特徴 とするリチウムイオン二次電池電極用パインダー組成

1

【請求項2】 請求項1記載のバインダー組成物と活物 質とを含有するリチウムイオン二次電池電極用スラリ

【請求項3】 請求項2記載のスラリーを用いて製造さ れたリチウムイオン二次雷池用電極。

【請求項4】 請求項3記載の電極を用いて製造される リチウムイオン二次電池。

【発明の詳細な説明】

能化の要求がされている。

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はリチウムイオン二次 電池電極に用いられるパインダー組成物及びその利用に 関する。

[0002]

「従来の技術」近年、ノート型パソコン、携帯電話、P DAなどの携帯端末の普及が著しい。これら携帯端末の 30 電源に用いられている二次電池には、リチウムイオン二 次電池(以下、単に電池ということがある)が多用され ている。携帯端末は、より快適な携帯性を求め、小型 化、薄型化、軽量化、高性能化が急速に進んだ。その結 果、携帯端末は様々な場で利用されるようになってい る。利用範囲の増大に伴ってリチウムイオン二次電池 (以下、単に電池ということがある) に対しても、携帯 端末に対するのと同様に小型化、薄型化、軽量化、高性

【0003】電池の性能向上のために、電極、電解液、 その他の雷池部材の改良が検討されている。質極につい ては、活物質や集電体そのものの検討の他、活物質を集 電体に保持するためのパインダーとなるポリマーに関す る検討もなされている。通常、このパインダーを水や有 機液体と混合してパインダー組成物となし、当該組成物 を集電体に塗布、乾燥して電極が製造される。こうした パインダー組成物として、少なくともブタジェンとスチ レンとを原料とするポリマーを用いることが提案されて いる。

は、商用されているフッ素系樹脂であるポリフッ化ビニ リデン(以下、PVDFという)にブタジエン、スチレ ン、メチルメタクリレート、アクリロニトリル、及びエ チレン性不飽和カルボン砂モノマーを主原料とするポリ マーを併用することでパインダーの結着性を改良するこ とが報告されている。しかし、結着性に劣るPVDFを 50重量%以上含むものが良いとされているこのパイン ダー系では、現在の厳しい充放電特性を満足することは できなかった。

【0005】特開平9-320604号公報では、充放 雷サイクル特性や高温保存での容滑変化が少ない電極を 与えるパインダー組成物として、ブタジエン含量30~ 98重量%のカルボキシ変性スチレンプタジエン共重合 体の水分散体(ラテックス)が提案されている。当該公 報中、水に分散される共重合体として、ブタジエン/ス チレン/メチルメタクリレート/アクリロニトリル/エ チレン性不飽和カルボン酸が36/41/10/10/ 3、及び40/15/20/21/4の割合で共取合さ れたものが例示されているものの、これらの高温保存で の容量低下率の抑制効果は確認されていない。

【0006】またW098/14519号公報には、多 元ポリマーを有機分散媒に分散したパインダー組成物が 常温で良好な充放電特件を示すことが報告されている。 当該公報の実施例にて具体的に開示された多元ポリマー のうち、プタジエン/スチレン/エチレン性不飽和カル ボン酸エステル/アクリロニトリル/エチレン性不飽和 カルボン酸共電合体は、スチレン含量が40重量%を超 えるものであった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、本発明 者らの検討で、従来の多元系ポリマーの分散体からなる パインダー組成物を用いて製造された電極では、50°C 以上や0℃以下での充放電サイクル特性、及び高温保存 と低温保存を繰り返し行う温度変化(ヒートショック試 験)条件での保存特件(以下、単に保存特性ということ がある) に優れた電池を得ることができないことが判っ た。

【0008】そこで本発明者らは、高温及び低温での充 放電サイケル特性に優れたリチウムイオン二次電池を得 るべく鋭意研究した結果、電極用バインダー組成物とし て、特定のモノマー組成で製造された多元ポリマーが特 定の分散媒中に分散されているものを用いれば、電池の 高温及び低温での充放電サイクル特性が向上するばかり でなく、保存特性も向上することを見いだし、本発明を 完成するに到った。

[0009]

【課題を解決する手段】かくして本発明によれば、第一 の発明として、Oエチレン性不飽和カルボン酸エステル モノマー由来の構造単位(a)、エチレン性不飽和カル 【0004】例えば、特開平9-213337号公報で 50 ボン酸モノマー由来の構造単位(b)、共役ジェンモノ

マー由来の構造単位(c)、芳香族ビニルモノマー由来 の構造単位(d)、及びエチレン性不飽和ニトリルモノ マー由来の構造単位(e)を有し、構造単位(a)~ (e)の合計に対する構造単位(d)及び(e)の割合 が、それぞれ20~40重量%及び1~8重量%、構造 単位(c)と(d)の合計が70~80重数%であるポ リマーが、

の常圧での沸点が

80℃以上

350℃以下の 分散媒に分散された分散体であり、かつ③当該分散体は 含フッ素樹脂を実質的に含有しないものであることを特 徴とするリチウムイオン二次電池電極用バインダー組成 10 物が提供され、第二の発明として、当該パインダー組成 物と活物質とを含有するリチウムイオン二次電池電極用 スラリー(以下、スラリーということがある)が提供さ れ、第三の発明として、当該スラリーを用いて製造され たリチウムイオン二次電池用電極が提供され、第四の発 明として当該電極を用いて製造されるリチウムイオンニ 次電池が提供される。

[0010]

【発明の実施の態機】1. パインダー組成物 本発明のバインダー組成物は、ポリマーの分散体であ る。組成物中のポリマー含量は、通常0.2~80重量 %、好ましくは0.5~70重量%、より好ましくは 0.5~60重量%である。また、当該分散体中には、 PVDFのようなフッ素原子が結合している含フッ素系 樹脂を実質的に含有しない。本発明において含フッ素系 樹脂を実質的に含有しないとは、分散体中の全固形分に 対して、含フッ素系樹脂が15重量%以下、好ましくは 10重量%以下、より好ましくは5重量%以下、特に好 ましくは1重量%以下であることをいう。

【0011】本発明において分散体を構成する分散媒 は、常圧における沸点が80℃以上350℃以下の分散 媒、好ましくは常圧における沸点が100℃以上300 ℃以下の分散媒である。分散媒の具体例としては水(1 00) の他、nードデカン(216)、テトラリン(2 07) などの炭化水素類;2-エチル-1-ヘキサノー ル (184): 1-ノナノール (214) などのアルコ ール類;ホロン(197)、アセトフェノン(20 2) 、イソホロン(215)などのケトン類:酢酸ベン ジル(213)、酪酸イソペンチル(184)、 yーブ チロラクトン(204)、乳酸メチル(143)、乳酸 40 エチル(154)、乳酸プチル(185)などのエステ ル類: a ートルイジン(200)、mートルイジン(2 04)、pートルイジン(201)などのアミン類:N ーメチルピロリドン (202)、N. Nージメチルアセ トアミド (194)、ジメチルホルムアミド (153) などのアミド類:ジメチルスルホキシド(189)スル ホラン(287)などのスルホキシド・スルホン類など の有機分散媒が挙げられる。尚、化合物名の後ろに記載 された () 内の数字は常圧での沸点(単位は℃)であ

る。また、沸点に幅がある化合物については下限が80 ℃以上であることを確認して上限を記載した。

【0012】本発明に用いられるポリマーは、構造単位 (a)~(e)を含むものであり、構造単位(a)~

(e) の合計に対する構造単位(d)及び(e)の割合 が、それぞれ20~40重量%、1~8重量%であるポ リマーである。また、ポリマーは構造単位(c)と構造 単位 (d) の合計は概造単位 (a) ~ (e) の合計に対 して70~80重量%である。これらの要件が満足され ていると、高温あるいは低温での高い充放電サイクル特 性が得られるばかりでなく、ヒートショック試験におい て保存特性も良好である。

【0013】本発明で用いるポリマーの各構造単位の割 合は以下の涌りである。エチレン件不飽和カルボン酸エ ステルモノマー由来の構造単位(a)は特に制限されな いが、好ましくは5~30重量%、より好ましくは10 ~20重量%である。エチレン性不飽和カルボン酸モノ マー由来の構造単位 (b) は特に制限されないが、好ま しくは1~10重量%、より好ましくは1~5重量%で ある。共役ジエンモノマー由来の構造単位(c)は特に 制限されないが、好ましくは30~50重量%、より好 ましくは35~50重量%である。芳香族ビニルモノマ 一由来の構造単位(d)は、通常20~40重量%、好 ましくは22~38重備%である。エチレン件不飽和二 トリルモノマー由来の構造単位 (e) は、通常1~8重 量%、好ましくは2~8重量%である。

【0014】構造単位(a)を与えるエチレン性不飽和 カルボン酸エステルモノマーの具体例としては、アクリ ル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロビル、 アクリル酸イソプロピル、アクリル酸 n - プチル、アク リル酸イソプチル、アクリル酸n-アミル、アクリル酸 イソアミル、アクリル酸n-ヘキシル、アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ヒドロキシブロピル、アク リル酸ラウリルなどのアクリル酸エステル;メタクリル 酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プロピ ル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸n-プチ ル、メタクリル酸イソプチル、メタクリル酸nーアミ ル、メタクリル酸イソアミル、メタクリル酸n-ヘキシ ル、メタクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸ヒ ドロキシプロビル、メタクリル酸ラウリルなどのメタク リル酸エステル;

【0015】クロトン酸メチル、クロトン酸エチル、ク ロトン酸プロピル、クロトン酸プチル、クロトン酸イソ プチル、クロトン酸n-アミル、クロトン酸イソアミ ル、クロトン酸nーヘキシル、クロトン酸2-エチルへ キシル、クロトン酸ヒドロキシプロピルなどのクロトン 酸エステル:メタクリル酸ジメチルアミノエチル、メタ クリル酸ジエチルアミノエチルなどのアミノ基含有メタ クリル酸エステル:メトキシポリエチレングリコールモ り、小数点以下は四捨五入または切り捨てされた値であ 50 ノメタクリレートなどのアルコキシ基含有メタクリル酸 エステル;などのエチレン性不飽和カルボン酸エステル が挙げられる。これらのエチレン性不飽和カルボン酸エ ステルの中でも、(メタ)アクリル酸エステルのアルキ ル部分の炭素数が1~12、好ましくは2~8であるも のが特に好ましい例として挙げられる。また、これらア ルキル基にリン酸残基、スルホン酸残基、ホウ酸残基な どを有する(メタ)アクリル酸エステルなども挙げられ

【0016】構造単位(b)を与えるエチレン性不飽和 カルボン酸モノマーの具体例としては、アクリル酸、メ 10 タクリル酸、クロトン酸などのエチレン性不飽和モノカ ルボン酸モノマー;マレイン酸、フマル酸、シトラコン 酸、メサコン酸、グルタコン酸、イタコン酸、クロトン 酸、イソクロトン酸などの不飽和ジカルボン酸モノマー やその酸無水物;などが挙げられる。

【0017】構造単位(c)を与える共役ジエンモノマ 一の具体例としては、1、3-プタジエン、1、3-ペ ンタジエン、2、3-ペンタジエン、イソプレン、1、 3-ヘキサジエン、2、4-ヘキサジエン、2、3-ジ メチルー1、3ープタジエン、2ーエチルー1、3ープ 20 タジエン、1、3-ヘプタジエンなどが挙げられる。 【0018】構造単位(d)を与える芳香族ビニルモノ マーの具体例としては、スチレン、αーメチルスチレ ン、β-メチルスチレン、p-t-ブチルスチレン、ク ロロスチレンなどのスチレン額が挙げられ、特に好まし くはスチレン、α-メチルスチレン、B-メチルスチレ ンなどが挙げられる。

【0019】構造単位(e)を与えるエチレン性不飽和 ニトリルモノマーの具体例としては、アクリロニトリ ル、メタクリロニトリルなどが挙げられる。

【0020】上記檔造単位の他に架標構造を有するポリ マーは、耐電解液性などに優れる傾向にあり好ましい。 ポリマーに架橋構造を持たせるため、上記構造単位 (a)~(e)以外に、多官能エチレン性不飽和モノマ 一由来の構造単位 (f) (以下、構造単位 (f) とい う)を用いることができる。このような構造単位 (f) を与えるモノマーとしては、ジビニルベンゼンなどのジ ビニル化合物、ジエチレングリコールジメタクリレー ト、エチレングリコールジメタクリレートなどのジメタ クリル酸エステル; トリメチロールプロパントリメタク 40 リレートなどのトリメタクリル酸エステル:ポリエチレ ングリコールジアクリレート、1、3-ブチレングリコ ールジアクリレートなどのジアクリル酸エステル:トリ メチロールプロパントリアクリレートなどのトリアクリ ル酸エステル;などの架橋性モノマーが挙げられる。 構 造単位(f)は、ポリマーを構成する全構造単位に対し て、0.1~20重量%、好ましくは0.5~15重量 より好ましくは1~10重費%の割合でポリマー中 に存在させることができる。 構造単位 (f) がこうした 割合で存在すると、安定した高温での充放質サイクル特 50 になるように調整することができる。なかでも、アルカ

性が得られるので好ましい。

【0021】これら以外の構造単位として、エチレン性 炭化水素由来の構造単位などがポリマー中、全構造単位 に対して15重量%以下、好ましくは10重量%以下、 より好ましくは5重量%以下程度の割合で存在してもよ い

【0022】本発明のバインダー組成物中のポリマー は、通常粒子形状で分散媒中に分散されている。ポリマ 一粒子存在の確認は、透過型電子顕微鏡法や光学顕微鏡 法等によって容易にできる。粒子の体積平均粒径は、 0. 001μm~1mm、好ましくは0. 01μm~5 0 0 μ mである。体積平均粒径はコールターカウンター やマイクロトラックを用いて測定することができる。 【0023】 本発明のパインダー組成物を得る方法は特 に制限されないが、製造効率の良さなどから、通常の方 法によってポリマーが水に分散されたラテックスを製造 し、ラテックスをそのままパインダー組成物として用い る方法や、得られたラテックスの水を前述の有機分散媒 に置換する方法が好ましい。分散媒の置換方法として は、ラテックスに有機分散媒を加えた後、分散媒中の水 分を蒸留法、分別濾過法、分散媒相転換法などにより除 去する方法などが挙げられる。

【0024】ラテックスの製造方法は特に制限されず、 乳化重合法、懸濁重合法などによって製造することが出 来る。例えば、「実験化学講座」第28巻、(発行元: 丸善(株)、日本化学会編)に記載された方法、即ち、 概拌機及び加熱装置付きの密閉容器に水、分散剤や乳化 剤、架橋剤等の添加剤、開始剤、及びモノマーを所定の 組成になるように加え、攪拌してモノマー等を水に懸濁 あるいは乳化させ、物律しながら温度を上昇させる等の 方法で電合を開始させる方法等によって、ポリマーが水 に分散した本発明に係わるラテックスを得ることができ る。このほか、分散重合法によって直接本発明のパイン ダー組成物を製造することもできる。乳化剤や分散剤、 重合開始剤などはこれらの重合法において一般的に用い られるものであり、その使用量も一般に使用される量で よい。また重合に際しては、シード粒子を採用すること (シード重合) もできる。

【0025】重合温度及び重合時間は、重合法や使用す る重合開始剤の種類などにより任意に選択できるが、通 常約30℃以上であり、重合時間は0.5~30時間程 度である。アミン類などの添加剤を重合助剤として用い ることもできる。

【0026】さらにこれらの方法によって得られるラテ ックスに、アルカリ金属(Li、Na、K、Rb、C s) 水酸化物、アンモニア、無機アンモニウム化合物 (NH C 1など)、有機アミン化合物(エタノールア ミン、ジエチルアミンなど)などが溶解している塩基性 水溶液を加えて p H 5 ~ 1 0 、好ましくは 5 ~ 9 の範囲

7 リ金属水酸化物でのpH調整は、集電体と活物質との結 着性 (ピール強度) を向上させるため好ましい。

【0027】上述したポリマーは、2種以上のポリマー からなる複合ポリマー粒子であってもよい。この場合、 複合ポリマー粒子自体の構造単位が上述の条件節囲内で あればよい。複合ポリマー粒子は、ある1種以上のモノ マー成分を常法により重合し、引き続き、他の1種以上 のモノマー成分を添加し、常法により重合させる方法 (二段重合法) などによって得ることができる。このよ うな二段重合法により得られるポリマーを用いると特に 10 優れた電池特性が得られる。複合ポリマー粒子は異形構 造をとるが、この異形構造とは、通常ラテックスの分野 でコアシェル構造、複合構造、局在構造、だるま状構 造、いいだこ状構造、ラズベリー状構造などと言われる 構造(「接着」34巻1号第13~23頁記載、特に第 17頁記載の図6参照)である。

【0028】本発明のパインダー組成物中のポリマーが バインダーとして機能するためには、当該ポリマーが電 解液に溶解しにくいものであることが重要である。この ため、パインダー組成物中のポリマーは、対電解液ゲル 20 含量 (以下、ゲル含量 G 1 という) が、50%以上10 0%以下、好ましくは60%以上100%以下、より好 ましくは70%以上100%以下であるのが望ましい。 ここでG1は、プロピレンカーボネート/エチレンカー ボネート/ジエチルカーボネート/ジメチルカーボネー ト/メチルエチルカーボネート=20/20/20/2 0/20(20°Cでの体積比)の組成の混合溶媒にLi PF。が1モル/リットルの割合で溶解している溶液で ある電解液に対するポリマーの不溶分として算出される 値である。

【0029】ゲル含量G1は、パインダー組成物を、約 0. 1 mm厚のポリマー膜ができるようにガラス板に塗 布した後、120℃で24時間風乾し、更に120℃、 2.4時間真空乾燥させて得られるポリマー膜の重量(D 1) と、この膜をその100重量倍量の電解液に70℃ で74時間浸漬した後、200メッシュのふるいで濾過 して、ふるい上に残留した不溶分を120℃、24時間 真空乾燥させたものの重量 (D2) について測定し、次 式に従って算出した値である。

ゲル含量G1(%) = (D2/D1)×100 【0030】また、本発明のパインダー組成物は、ポリ マーが分散媒に分散している(好ましくは粒子の形状で 分散している) ものであることが、良好な電極を得るた めに重要である。この観点から、パインダー組成物を構 成する分散媒に対するポリマーのゲル含量は、50%以 上100%以下、好ましくは60%以上100%以下、 より好ましくは70%以上100%以下であることが、 高温及び低温での充放質サイクル特性上からも高温及び 低温初期放電容量の点からも望ましい。更に保存特件の 点からも、前述の範囲が好ましい。このゲル含量は、対 50 Oz、LiMnzOaなどのリチウム含有複合金属酸化

分散媒ゲル含量 (以下、ゲル含量 G 2 という) であり、 パインダー組成物を形成している分散媒に対するポリマ 一粒子の不溶分で表される。

【0031】ゲル含量G2は、上記ゲル含量G1の算出 の時と同じ方法で作成されたポリマー膜の重量(D1) と、この膜をその100重量倍量の分散媒(パインダー 組成物の調製に用いた分散媒と同じ分散媒)に30℃で 24時間浸漉した後、200メッシュのふるいで濾過し て、ふるい上に残留した不溶分を120℃、24時間真 空乾燥させたものの重量 (D3) について測定し、次式 に従って算出した値である。

ゲル含量G2(%)=(D3/D1)×100

【0032】また、本発明においてはパインダー組成物 には、塗料件を向上させる粘度調整剤や流動化剤などの 添加剤を併用することができる。これらの添加剤として は、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、 ヒドロキシプロビルセルロースなどのセルロース類、及 びこれらのアンモニウム塩並びにアルカリ金属塩、ポリ (メタ) アクリル酸ナトリウムなどのポリアクリル酸

- 塩、ポリビニルアルコール、ポリエチレンオキシド、ポ リビニルピロリドン、(メタ) アクリル酸または(メ タ) アクリル酸塩とビニルアルコールの共重合体、無水 マレイン酸またはマレイン酸もしくはフマル酸とビニル アルコールの共重合体、変性ポリピニルアルコール、変 性ポリ (メタ) アクリル酸、ポリエチレングリコール、 ポリカルボン酸、エチレンービニルアルコール共重合 体. 酢酸ビニル蛋合体等の水溶性ポリマーなどが挙げら れる。これらの添加剤の使用割合は、必要に応じて自由 に選択することができる。さらに、本発明のバインダー 組成物には、上述したポリマー及び含フッ素系樹脂以外 のポリマーまたはポリマー粒子が含まれていても良い。 これらのポリマー又はポリマー粒子は、一般に電池電極 用パインダーとして知られているポリマーであればよ く、その使用量は、上述した本発明に関わるポリマー1 重量部に対して5重量部以下が好ましい。
 - 【0033】2、電池電極用スラリー

本発明のスラリーは、上述した本発明のパインダー組成 物に活物質や添加剤を混合して得られるものである。

- (活物質) 活物質は、通常のリチウムイオン二次電池用 40 電極の製造に使用されるものであれば、いずれであって も用いることができる。負極活物質としては、アモルフ アスカーボン、グラファイト、天然黒鉛、MCMB、ピ ッチ系炭素繊維などの炭素質材料、ポリアセン等の導電 性高分子、複合金属酸化物やその他の金属酸化物などが 例示される。
 - 【0034】正極活物質としては、TiSz、Ti S₃、非晶質MoS₃、Cu₂V₂O₃、非晶質V₂O - P₂O₅、M₀O₃、V₂O₅、V₆O₁₃などの遷 移金属酸化物やLiCoO2、LiNiO2、LiMn

物などが例示される。さらに、ポリアセチレン、ポリー p-フェニレンなどの導電性高分子など有機系化合物を 用いることもできる。

【0035】本発明の電池電絵用スラリー中の落物質の 国は特に制限されないが、通常、ポリマー (ハインダー 相成物の間形分) に対して質量基準で1~1000倍、 好ましくは2~500倍、より好ましくは3~500 倍、とりわけ好ましくは5~300倍になるように配合 する。活物質量が少なすぎると、異電体に形成された活 物質層に不活性な部分が多くなり、電極としての機能が 10 不十分になることがある。また、活物質量が多すぎると 活物質が場底に十分固定さず可談なしやすくなる。な お、電極用スラリーに分散媒である水や有機分散媒を追 加して銀電体に塗布しやすい濃度に調節して使用することもできる。

【0036】(添加剤)必要に応じて、本発明のスラリーにはバインダー組成物に添加したのと同じ粘度調整剤や流動化剤を添加しれてもよく、さらに、グラファイト、活性膜などのカーボンや金属粉のような導電材等を添加することができる。

【0037】3. リチウムイオン二次電池電極 本発明の電極は、上記本発明のスラリーを金属筒などの 象電体に整布し、乾燥して集電体表面に活物質を固定す ることで製造される。本発明の電極は、正極、負極何れ であってもよい。集電体は、導電性材料からなるもの おれば特に制限されないが、選常、鉄、銀、アルミニウ ム、ニッケル、ステンレスなどの金属製のものである。 形状も特に制度されないが、通常、厚さ0.001~ 0.5 mm程度のシート状のものである。

【0038】スラリーの集電体への塗布方法は特に制限 30 されない。例えば、ドクターブレード法、ディップ法、 リバースロール法、ダイレクトロール法、グラビア法、 エクストルージョン法、浸清、ハケ塗りなどによって塗 布される。塗布する量も特に制限されないが、水や有機 分散媒を乾燥等の方法によって除去した後に形成される 活物質層の厚さが0.005~5mm、好ましくは0. 0 1~2 mmになる量が一般的である。乾燥方法も特に 制限されず、例えば温風、熱風、低湿風による乾燥、真 空乾燥、(读) 赤外線や電子線などの照射による乾燥が 挙げられる。乾燥条件は、通常は応力集中によって活物 40 質層に亀裂が入ったり、活物質層が集電体から剥離しな い程度の速度範囲の中で、できるだけ早く水や有機分散 媒が除去できるように調整する。更に、乾燥後の集電体 をプレスすることにより電極の活物質の密度を高めても よい。プレス方法は、金型プレスやロールプレスなどの 方法が挙げられる。

【 0 0 3 9 】 4. リチウムイオン二次電池 【 実施舒 本発明のリチウムイオン二次電池は、電解液や本発明の リチウムイオン二次電池用電極を含み、必要に応じてセ パレーター等の部品を用いて、常法に従って製造される 50 である。

ものである。例えば、次の方法が挙げられる。 すなわち、正確と負極とをセパレータを介して誰ね合わせ、電池形状に応じて巻く、折るなどして、電池等器に入れ、電解液を注入して封口する。電池の形状は、コイン型、ボタン型、シート型、円筒型、角形、扁平型など何れであってもよい。

【0040】 雅解液は、通常リチウムイオン二次電池に 用いられるものであればいずれでもよく、負極活物質、 正極活物質の種類に応じて電池としての機能を発揮する ものを選択すればよい、電解質としては、例えば、従来 より公知のリチウム値がいずれも使用でき、LiCIO a、LiBF。、LiPFe。、LiCFsSOs。Li CFaCOs。LiAsFs。LiSbFe。LiB LiB(CaHs)a、CFaSOsL は (CFsSOs。LiASF。

【0041】この電解質を溶解させる溶媒(電解液溶 媒) は特に限定されるものではない。具体例としてはプ ロピレンカーボネート、エチレンカーボネート、プチレ ンカーボネート、ジメチルカーボネート、ジエチルカー ボネートなどのカーボネート類; y ープチルラクトンな どのラクトン類;トリメトキシメタン、1,2-ジメト キシエタン、ジエチルエーテル、2-エトキシエタン、 テトラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロフランな どのエーテル類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキ シド類;1,3ージオキソラン、4ーメチルー1,3-ジオキソランなどのオキソラン類;アセトニトリルやニ トロメタンなどの含窒素類;ギ酸メチル、酢酸メチル、 酢酸エチル、酢酸プチル、プロピオン酸メチル、プロピ オン砂エチルなどの有機砂エステル類:リン酸トリエス テルや炭酸ジメチル、炭酸ジエチル、炭酸ジプロピルの ような炭酸ジエステルなどの無機酸エステル類:ジグラ イム類;トリグライム類:スルホラン類:3-メチル-2-オキサゾリジノンなどのオキサゾリジノン類: 1, 3-プロパンスルトン、1、4-ブタンスルトン、ナフ タスルトンなどのスルトン類; 等が挙げられ、これらは 単独もしくは二種以上の混合溶媒が使用できる。

0 【0042】 【発明の効果】本発明のパインダー組成物をリチウムイ オン二次電池の電極製造に用いると高温及び低温での充 放電サイクル特性と電池の保存特性に優れ、更に無電体 との結着性にも優れたリチウム二次電池を製造すること

ができる。 【0043】

【実施例】以下に、実施例を挙げて本発明を説明する が、本発明はこれに限定されるものではない。尚、本実 施例に於ける部及び%は、特に断りがない限り重量基準 0 である。 【0044】実施例及び比較例中の評価条件は以下通りである。

の折り曲げ

電極を幅3 c m×長さ9 c mに切り、長さ方向の中央 (4.5 c mの所) を直径1 mmのステンレス棒を支え にして180°折り曲げたとの折り曲片部分の塗膜の 状態を、10枚の電極片についてテストし、10枚全て にひび割れまたは剥がれが全く生じていない場合を〇、 1枚以上に1箇所以上のひび割れまたは剥がれが生じた 場合を×と評価した。

② ピール強度

電極をΦと同様に切り、これにテープ(セロテープ:二 チバン製、JIS 21522に規定)を貼り付け電極 を固定し、テープを一気に剥離したときの強度(g/c m)を各10回づつ測定し、その平均値を求めた。 【0045) ③ 高温及び低温初胂放電容量

[0045] ③ 高温及び低温初期放電容量 後述の高温及び低温充放電サイクル特性測定時にそれぞ れ測定される5サイクル目の放電容量である。

高温及び低温充放電サイクル特性

下記の方法で製造したコイン型電池を用いて65で雰囲 20 気下と-10で雰囲気た。真総試験(実施例1-6および13、比較例1-5)は、正極を金属リチウムとして0 いから1.2 以正極証券(実施例7-12、比較例6-10)は、負極を金属リチウムとして3 いから4.2 以まで、0.1 Cの定電流法によって5 サイクル目の放電容量(単位=m A h / g(活物質当たり))と50サイクル目の放電容量(単位=m A h / g(活物質当たり)を変定し、5サイクル目の放電容量(単位=m A h / g(活物質当たり)を助定し、5サイクル目の放電容量(単位=m A h / g(活物質当たり)を加速し、5サイクル目の放電容量(50サイクル目の放電容量の割合を百分率で算出した値であり、この値が大きいほど容量減が少なく良い結果で30 ある。

【0046】 ⑤ ヒートショック法による保存特性 下記の方法で製造したコイン刑量油を用いて 4

下記の方法で製造したコイン型電池を用いて、4.2 V に充電されている電池を20で努囲気下でゆと同様にして5サイクル目の放電容量を測定した後、この電池を80で第四気下に30分間、次いで-20で雰囲気下に30分間が置するとートショック・サイクルを10サイクル前の放電器に対するとートショック・サイクル後の放電容量に対するとートショックにするが大きいほどヒートショックによる影響のない、保存特性に低れる良い様果である。

【0047】⑥ コイン型電池の製造

正極スラリーをアルミニウム箔(厚さ20μm)に、また負極スラリーを銅箔(厚さ18μm)にそれぞれドクターブレード法によって均一に塗布し、120℃、15*

*分間乾燥機で乾燥した後、さらに真空乾燥機にて5mm Hg、120℃で2時間減圧乾燥した後、2軸のロール プレスによって活物質密度が正極3.2g/cm3、負 極1.3g/cm3となるように圧縮した。この電極を 直径15mmの円形に切り抜き、直径18mm、厚さ2 5μmの円形ポリプロピレン製多孔膜からなるセパレー ターを介在させて、互いに活物質が対向し、外装容器底 面に正極のアルミニウム箔または金属リチウムが接触す るように配置し、さらに負極の銅箔または金属リチウム 10 上にエキスパンドメタルを入れ、ポリプロピレン製パッ キンを設置したステンレス鋼製のコイン型外装容器(直 径20mm、高さ1.8mm、ステンレス鋼厚さ0.2 5 mm) 中に収納した。この容器中に電解液を空気が残 らないように注入し、ポリプロピレン製パッキンを介さ せて外装容器に厚さ O. 2 mmのステンレス網のキャッ プをかぶせて固定し、電池缶を封止して、直径20m m. 厚さ約2mmのコイン型電池を製造した。電解液は プロピレンカーボネート/エチレンカーボネート/ジエ チルカーボネート/ジメチルカーボネート/メチルエチ ルカーボネート=20/20/20/20/20 (20 *Cでの体稿比) にLiPFeが1モル/リットルの濃度 で溶解した溶液を用いた。

で宿郷した宿命を用いた。
[0048] 実施例1~6,比較例1~5)表1に示された成分組成の粒子状ポリマーの水を分散線としたボリマー分散体本、D、E、G、1、D及びド(実施例 1、4及び5、比較例1、3~5:いずれもポリマー固形分50重型%)、N~メチルとロリドン(以下、NM Pという)を分散像としたポリマー分散体B、F及びH(実施例 足が6、比較例2:いずれもポリアー固形分10重量%)、及び乳酸エチルを分散線としたポリマー分散体C(実施例 3、ボリマー固形分15重量%)を調製した。

【0049】 觀製したポリマ一園形分28相当分のポリマー分散体に、水酸基含有ポリマー2部と天然黒鉛96 態とを加え、さらにスラリーの園形分譲渡が42%となるようにそれぞれの実施例及び比較例で用いた分散媒と同じ分散媒を加えて推拌し、均一なスラリーを得た。対してはカルボキシメチルセルロース・ナトリウム、分散の嫌が水であるものに対してはエチレンーピニルアルコール共宜合体(エチレン合量44年ル%)を用いた。得られたスラリーを用いて上述の方法により負電機を製造し、電池性能を評価した。ポリマーのゲル合量及び結果を表1及び2に示す。

[0050]

【表 1 】

14

			(表 1)			
		実施例					
		1	2	3	4	5	6
	構造単位 a メテルメタウリレート ヒドロヤンエチルアクリレート	11.8	14. 8	17. 7	14. 5	16. 4 1. 0	16. 4 1. 0
*	構造単位 b イタコン酸 アクリル酸	3. 5 1. 0	1. 5	4. 3	4.0	2.5	2. 5
リマ	構造単位 c 1,3-ブタジエン 構造単位 d	36. 3	36. 8	44. 0	46. 3	41. 1	41. 1
	スチレン	36. 8	35. 1	27. 6	32. 7	32.7	32 7
組	構造単位 o アクリロニトリル	7. 6	6.7	3. 4	2.5	5. 1	5. 1
成	構造単位 f ジピニルベンゼン	1. 1	1. 1	1. 5			
	その他 アクリルアミド		2.0	1. 5		1. 2	1. 2
	ゲル含量 G1 G2	92. 4 91. 8	91. 8 92. 6	94. 1 94. 3	93. 0 99. 5	94. 5 99. 1	93. 7 99. 2
ボリ	リマー分散媒 1)	*	NMP	EL.	*	水	NMP
ボリ	リマー分散液	Α	В	С	D	E	F
ST.	折り曲げ ピー以籍 (g/cm) 高温加速放電容量 (mAh/g) 2)	O 30 318	O 27 303	O 27 307	O 21 313	O 24 310	O 31 315
価	高温充放電サイク ル特性 (%)	75	71	69	70	74	76
特果	低温初期放電容量 (mAh/g) 2) 低温充放電サイク	320 69	309 65	300 68	316 73	314	321
	ル特性 (%)	69	90	03	04	96	91

1) NMP=N-メチルピロリドン

EL=乳酸エチル 2)単位は活物質当たりの電気容量

[0051]

【表2】

		(表 2)				
		比較例					
L		1	2	3	4	5	
	構造単位a						
	メチルメタクリレート	10	10	20	20	5	
١	構造単位b						
ボ	イタコン酸	2	2	3	3	2	
l ŋ	アクリル酸	1	11	1	11		
	構造単位c				l		
マ	1, 3ーブタジェン	36	36	40	40	60	
1	構造単位d						
	スチレン	41	41	15	15	33	
組	標造単位。		1	l			
成	アクリロニトリル	10	10	21	21		
	ゲル含量 G.1	93. 5	91. 4	91. 7	92. 2	93. 1	
$oxed{}$	G 2	99. 3	91. 0	99. 4	99.0	99. 2	
ボ	Jマー分散媒 1)	水	NMP	水	NMP	水	
ボ	ノマー分散液	G	н	1	J	к	
	折り曲げ	×	×	×	× .	×	
	ピール強度 (x/cm)	16	29	11	13	10	
	高温初期故電容量	213	315	184	200	195	
評	(mAh/g) 2)					1	
価	高温充放電サイク	43	55	31	23	40	
_	ル特性 (%)						
結	低温初期放電容量	210	299	143	216	212	
果	(mAh/g) 2)						
	低温充放電サイク	37	52	19	14	21	
	ル特性 (%)			27	46	57	
	保存特性 (%)	53	70	37	46	3/	

1) NMP=N-メチルピロリドン

EL=乳酸エチル 2)単位は活物質当たりの電気容量

【0052】 (実施例7~12、比較例6~10) 実施例1~6及び比較例1~5で用いたボリマー分散体のボリマー局部分1、5部相当分、水板温合合オポリマー、コバルト酸リチウム92部、及び厚電利としてカーボンブラック5部とを混合し、スラリーの個形分が55%となるようにそれぞれの実施例及び比較例で用いた分散媒と同じ分散媒を加水で選挙し、均一なスラリーを得た。尚後分散成が水であるものに対してはかれ来主メメチル・

*セルロース・ナトリウム1.5部、分散嬢がNMPまた は乳酸エチルであるものに対してはエチレンービニルア ルコール共重合体 (エチレン含混4 4 モル%) 1.5部 を用いた。こうして得られたスラリーを用いて上述の方 法により正極電極を製造し、電池性能を評価した。結果 は表3及近4に示す。 [0053]

【表3】

		(表 3)				
		実施例					
	7	8	9	10	11	12	
ポリマー分散液	A	В	C	D	E	F	
斯り曲げ ビール値度 (x/c) 高温が放送電音 (mA1/2) 番 高温を放電サイ ル特性 (%) 低温が放体が多 (低温が放大/2) 低温充放電サイ ル特性 (%) 保存特性 (%)	118 1) 7 81 121 1) 78	O 59 120 80 124 71	O 61 120 77 120 78	O 55 124 79 119 69 92	O 62 121 75 116 69	O 65 120 77 121 74	

1) 単位は活物質当たりの電気容量

[0054]

【表4】

			文 4)				
		比較例					
		6	7	8	9	10	
ポリマー分散	液	G	Н	1	J	к	
価 高温充放 ル特性 結 低温初期	(g/cm) (度合量 レ/g) 1) 電サイク (%) (電容量 レ/g) 1) 電サイク (%)	x 39 101 41 100 40 55	× 59 120 57 120 53	× 20 95 28 101 21 28	× 24 95 34 98 19 31	x 16 94 31 100 15	

1) 単位は活物質当たりの電気容量

【0055】 (実施例13) シード粒子としてスチレン - ブタジエンラテックス (スチレン含量40%) 0.8 部を用い、メチルメタクリレート10部、アクリル酸2 部、1,3-プタジエン25部、スチレン20部、アク リロニトリル4部を1段目のブロップに用い、メチルメ タクリレート5部、ヒドロキシエチルアクリレート3 部、アクリル酸2部、1,3-ブタジエン14部、スチ 40 を有し、構造単位(d)及び(e)の割合、構造単位 レン13部、アクリロニトリル2部を2段目のプロップ に用いた二段重合法により得たラテックスを用いたこと 以外は実施例1と同様にして電極を製造し、評価した。 その結果、折り曲げ試験でひび割れや剥がれが認められ たものはなく、ピール強度は33g/cm、高温初期放*

- *電容量は320mAh/g (活物質当たり)、高温充放 電サイクル特性は78%、低温初期放電容量は330g Ah/g (活物質当たり)、低温充放電サイクル特性は 70%、保存特性は94%と極めて良好な電池性能であ
- 【0056】以上の結果から、構造単位(a)~(e) (c) と(d)の合計の割合が特定の範囲のポリマーを 含有し、含フッ素系樹脂を実質的に含有しないバインダ 一組成物を電極製造に用いると、電池特性に優れたリチ ウムイオン二次電池が得られることが判った。

フロントページの続き

Fターム(参考) 5H003 AA03 AA04 BB11 BB12 BD01 BDO4

5HO14 AAO2 BBO6 EEO1 HHO1 HHO8 5H029 AJ01 AJ05 AK02 AK03 AK05 AK16 ALO2 ALO3 ALO7 ALO8

AL16 AMO3 AMO4 AMO5 AMO7

DJ08 EJ14 HJ02 HJ14 HJ15